PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 02-306958 (43)Date of publication of application: 20.12.1990

(51) IntC L

(22)Date of filing:

CO7C311/46 // A61K 31/18 A61K 31/18

21) Application number: 01-126595

22,05,1989

(71)Applicant:

HOKURKU SENAKU CO LTD

(72) Inventor: ITO YASUO

KATO H DEO ECCHU E ICHI M MANIKAZUYA YAGINOR MUKI SAKURAISHUN ICH RO

SAKUKA ISHUM MI K

54) PHENOXYACETAM DE DERNATNE

(57) Abstract:

NEW MATERIAL A compound expressed by formula I R1 is been a kyl. R2 is H or habgen).

EXAMPLE: R - (-) - N - [2 - 3] am inosulfony F - 4 methoxypheny 0 - 1 methy F = 1 ethy F = 1 ethy F = 1 methoxyphenoxy) acetamide.

USE: Useful as synthetic intermediate of phenoxyethy am ine derivative useful as anthypertensive drug and remedy for dysuria. Furthermore, itself is very useful as an anthypertensive drug and remedy for dysuria.

PREPARATION: Acetam ide derivative expressed by form u la II (R3 is Br or m ethyl sulfony bxy) is reacted with phenol derivative expressed by form u la III in a solvent such as N,N-d in ethylform am ide at a tem perature between room tem perature and reflux tem perature of the solvent using a base (e.g. potassium carbonate) as deoxidizer to afford the compound expressed by form u la I

.EGAL STATUS

[Date of request for exam ination]

[Date of sending the exam ner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the exam ner's decision of rejection or application converted registration]

Date of final disposal for application 1

[Patent num ber]

[Date of registration]

Number of appeal against examiner's decision of rejection 1

Date of requesting appeal against exam her's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-306958

@Int. Cl. 1

識別記号

庁内整理番号 8217-4H

码公開 平成 2年(1990)12月20日

C 07 C 311/46 // A 61 K 31/18

ABU

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

フエノキシアセトアミド誘導体 60発明の名称

②特 願 平1-126595

@出 願 平1(1989)5月22日

福井県勝山市元町3丁目11-14 安夫 個発 明 者 福井県福井市乾徳3丁目5-8 日出男 加藤 者 個発 明 福井県勝山市旭町2丁目6-3 @発明者 福井県福井市新保2丁目2206 見谷 烟発 明 者 福井県勝山市猪野毛屋12-6-2 八木 明者 @発 福井県勝山市猪野毛屋12-6-2 俊 一 郎 明 者 桜 井 ⑫発 福井県勝山市立川町1丁目3-14 北陸製薬株式会社

1 発明の名称

⑪出 顋 人

フェノキシアセトアミド誘導体

2 特許請求の範囲

一般式

(式中、R₁は低級アルキル基を、R₂は水素膜 子又はハロゲン原子を表す。)

で示されるフェノキシナセトアミド誘導体。

3発明の詳細な説明

産業上の利用分野。

本発明は医薬品の合成中間体として有用であり、 かつ、それ自体降圧剤あるいは排尿因難治療剤と して有用な次の一般式(I)

(式中、R₁は低級アルキル基を、R₂は水素原

子又はハロゲン原子を表す。)

で示される新規なフェノキシアセトアミド誘導体 に関するものである。

従来の技術

本発明に係わるフェノキシアセトアミド誘導体 は、これまで全く知られていない。

発明が解決しようとする課題

尚、本発明に係わるフェノキシアセトアミド語 導体から合成できる次の一般式(Ⅱ)

(式中、R₁ は低級アルキル基を、R₂ は水素原 子又はハロゲン原子を表す。)

で示されるフェノキシエチルアミン誘導体につい ては、特公昭82-52742号に降圧剤として の有用性が、また、本出願人の出願に係わる特願 昭83-303897号に降圧剤あるいは排尿因 差治療剤としての有用性が記載されている。

本発明は、前記一般式(Ⅱ)で示されるこれら

誘導体の合成中間体として、かつ、それ自体降圧 剤あるいは排尿困難治療剤として有用な新規なフェノキシアセトアミド誘導体を提供することを目 的とする。

課題を解決するための手段

本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究した結果、前記一般式(I)で示されるフェノキシアセトアミド誘導体が、前記一般式(II)で示されるフェノキシェチルアミン誘導体の合成中間体として有用であり、しかもそれ自体が交感神経

ロー受容体遮断作用を有し、降圧剤あるいは排尿

を発力療剤として有用であることを見い出し、本発明を完成させた。

本発明の前記一般式(I)中、R₁で示される 低級アルキル基としては、たとえば、メチル、エ チル、ロープロピル、イソプロピル、ローブチル、イ ソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル基等が、R₂ で示されるハロゲン原子としては、フッ葉原子、 塩素原子、奥索原子等が挙げられる。

又、前記一般式(I)で示される化合物は不斉

S-(+)-N-[2-(3-アミノスルホエル-4-メトキシフェニル)-[-メチルエチル]-2-(2-メトキシフェノキシ)アセトアミ

S-(+)-N-[2-(3-アミノスルホニル-4-メトキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-(2-エトキシフェノキシ)アセトアミ

(±) -N- [2-(3-アミノスルホニルー 4-メトキシフェニル) - 1 -メチルエチル] -2-(5-フルオロ-2-メトキシフェノキシ) アセトアミド

(±) -N - [2 - (3 - アミノスルホニルー
 4 - メトキシフェニル) - 1 - メチルエチル] 2 - (2 - メトキシフェノキシ) アセトアミド
 (±) -N - [2 - (3 - アミノスルホニルー

4-メトキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-(2-エトキシフェノキシ)アセトアミド 等が挙げられる。

本発明の前記一般式(Ⅰ)で示される新規なフ

炭素原子を有しており光学活性体が存在しうるが、 ラセミ体及び光学活性体もすべて本発明に包含される。

本発明の好ましい化合物としては、

R-(-) - N-[2-(3-アミノスルホニル-4-メトキシフェニル) - 1 - メチルエチル] - 2-(5-フルオロー2-メトキシフェノキン) アセトアミド

R-(-)-N-(2-(3-アミノスルホニ ル-4-メトキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-(2-メトキシフェノキシ)アセトアミ

S-(+)-N-[2-(3-アミノスルホエル-4-メトキシフェエル)-1-メチルエチル]-2-(5-フルオロー2-メトキシフェノキ
シ)アセトアミド

ェノキシアセトアミド誘導体は、次の一般式(皿)

(式中、 R_3 は臭素原子またはメチルスルホニルオキシ基を表す。)

で示されるアセトアミド誘導体と、次の一般式(IV)

$$HO \longrightarrow R_2$$

(式中、R1及びR2は前述と同意裏を表す。) で示されるフェノール誘導体とを、溶媒中、脱酸 剤としての塩基の存在下で反応させることにより 製造することができる。

本反応において使用される溶媒としては、反応を狙害しない限りいかなるものでもよく、たとえば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、a-ブタノール等のアルコール系溶媒、ジェチルエーチル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエ

ーテル系溶解、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、クロロホルム、塩化メチレン、1。2ージクロロエタン等のハロガを化炭化水素系の方面皮炭化水素系系がは、アセトニトリル、N、N、サポプロトンを強度である。 は、アセトニトリル、アラッチが生されるとして、水砂では、炭酸カリウム、炭酸サートでは、炭酸カリウム、水砂では、酸ウ、水素・サートのムアミド、ナトリウムエチラート等が挙げられる。

また、反応は室温から使用される治媒の還流温度の範囲で行われる。

尚、本発明の方法において出発原料となった前記一般式(Ⅲ)で示される化合物も又、新規な化合物であり、次式(Ⅴ)で示されるフェネチルアミン化合物から以下に示した方法により製造することができる。その詳細は参考例に記載した。

限定されるものではない。

能考例 1

R - (+) - 2 - プロモーN - [2 - (4 - メ トキシフェニル) - 1 - メチルエチル] アセトア

プロモ酢酸10.70gのクロロホルム80ml 溶液中に、トリエチルアミン10.70mlを加えた後、内温5~10°でトリメチルアセチルクロリド8.50mlを滴下する。反応液を室温で4時間慢性後、内温5~10°でR-(-)-2-(4-メトキシフェニル)-1-メチルエチルアミン([α]^{23.1}-25.8°(c=1,KeOH)] 10.60gを腐下し、室温に戻し1.5時間慢性する。反応液を発塩酸、炭酸カリウム水溶液、水で順次洗浄し、クロホルム層を脱水後、溶媒を減圧留去して液質色結晶15.23gを得る。トルエンから再結晶して融点91~91.5°の無色結晶を得る。

元素分析値 C₁₂ H₁₆Br NO₂

理論値 C,50.37; H, 5.64; N, 4.89

$$\mathsf{CH_3O} - \underbrace{\mathsf{CH_2CH-NH_2}}_{\mathsf{CH_3}} \xrightarrow{\mathsf{R_3-CH_2COOH}} \mathsf{CH_3O} - \underbrace{\mathsf{CH_2CHNHCOCH_2-R_3}}_{\mathsf{CH_3}}$$

(V)

(式中、R3は前述と同意養を要す。)

この様にして製造される前記一般式(I)で示される新規なフェノキシアセトアミド誘導体は、 医薬品として一般に用いられる製剤添加物を用い て、通常の方法により錠剤、カプセル剤、散剤、 顆粒剤、注射剤、坐剤等の製剤にすることができ る。本剤の治療患者への投与量は、通常成人の場 合、1日1~1000 ag である。

<u> 実施 例</u>

以下、本発明を参考例及び実施例によって説明 するが、本発明はこれらの実施例の特定の細部に

実験値 C ,50.56; H , 5.63; N , 4.96 比疑光度 [α]^{23,0} +8.9° (c=1,MeOH)

参考例1の方法に準拠し、参考例2の化合物を 得る。

公考例2

(±) -2-プロモーN - [2- (4-メトキ シフェニル) -1-メチルエチル] アセトアミド

性状 無色針状晶 (toluene)

微点 85~87°

元素分析値 C₁₂H₁₆BrNO₂

理論值 C,50.37; H, 5.64; N, 4.89 実験値 C,50.50; H, 5.79; N, 4,91

参考例3

R - (-) - N - [2 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - メチルエチル] - 2 - メチルスルホニルオキシアセトアミド

R→(一) -2 - (4 - メトキシフェニル) -1 - メチルエチルアミン・塩酸塩[[α]^{22,3}-16.1° (c=1,NeOH)] 5.10g及びトリエチルアミン5.60mlのクロロホルム25ml懸濁液中に、内湿0~5°でメチルスルホニルオキシアセチルクロリド「メチルスルホニルオキシ酢酸4.80g及びチオニルクロリド5.80mlより製造]のクロロホルム5ml溶液を流下する。同温で30分間提換、反応液を水洗する。クロホルム層を希塩酸で洗浄し、脱水後、溶媒を液圧留去する。残渣の結晶をイソプロピルエーテルで洗浄して淡褐色結晶で36~97°の無色結晶を得る。

元素分析値 C₁₃ H₁₉ NO₅ S 理論値 C,51.81; H, 8.35; N, 4.65 実験値 C,52.19; H, 8.76; N, 4.76 比旋光度 [α]^{23.0} -5.4* (c=i.MeOH)

公考例 4

理論値 C,39.46; H, 4.69; N, 7.67 実験値 C,39.61; H, 4.82; N, 7.70 比旋光度 [a]^{23,2}+3.7° (c=),MeOB)

参考解4の方法に準拠し、参考例5の化合物を得る。

参考例 5

(±) - N - [2 - (3 - アミノスルホニルー 4 - メトキシフェエル) - 1 - メチルエチル] -2 - ブロモアセトアミド

性状 無色針状晶 (NeOH)
融点 210.5~211.5°
元素分析値 C₁₂H₁₇BrN₂O₄S
理論値 C,39.46; H,4.85; N,7.87
実験値 C,38.57; H,4.85; N,7.73

参考例 6

 $R - (-) - N - [2 - (3 - \tau i)]$

> クロルスルホン酸23.00m1中に、内温-5 ~2° TR-(+)-2-70E-N-[2-(4-メトキシフェニル) -1-メチルエチル] ア セトアミド12.50gを少量ずつ加えた後、室 温に戻し5時間撹拌する。反応液を氷水中に注ぎ、 析出結晶をろ取後、水洗して無色結晶15.10 g を得る。ここで得られた結晶のうち14.00 gをクロロホルム21○■1に溶かし、氷冷撹拌下 でアンモニアガスを1時間通す。析出結晶をろ取 後、クロロホルム次いで水で洗浄して無色結晶1 0.00gを得る。また、ろ液のクロロホルム艦 を分取し、水洗、脱水後、溶媒を減圧留去する。 残渣に酢酸エチルを加え折出した結晶をろ取後、 先に得られた結晶と合して無色結晶 1 1. 7 0 g を得る。メタノールから再結晶して融点162~ 164°の無色針状晶を得る。

> > 元素分析値 C₁₂H₁₇BrN₂O₄S

ルー4ーメトキシフェニル)・1-メチルエチル] - 2 - メチルスルホニルオキシアセトアミド クロルスルホン酸14.30mi中に、内温0~ 10° でR-(-)-N-[2-(4-メトキシ フェニル) - 1 - メチルエチル] - 2 - メチルス ルホニルオキシアセトアミド6. 50g を少量ず つ加えた後、室温に戻し2.5時間撹拌する。反 広波を氷水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出する。酢 酸エチル題は水洗、脱水後、溶媒を留去する。残 澄にイソプロピルエーテルを加え、折出結晶をろ 取して液褐色結晶8、80gを得る。ここで得ら れた結晶を酢酸エチル50mlに溶かし、内湿10° 以下でアンモニア水13■1を滴下する。室温で1 時間撹拌後、析出結晶をろ取して淡褐色結晶 4. 03gを得る。エタノールから再結晶して融点1 55~156°の無色針状晶を得る。

元素分析值 C₁₃ H₂₀ N₂ O₇ S₂ 理論值 C,41.04; H,5.30; N,7.36 実験値 C,40.97; H,5.62; N,7.34

$$[\alpha]^{23.0}$$
 -8.2° (c=1, KeOH)

参考例 7

R - (-) - 5 - [2 - [2 - (5 - フルオロ - 2 - メトキンフェノキシ) エチルアミノ] プロ ビル] - 2 - メトキシベンゼンスルホンアミド・ 塩酸塩

水素化ホウ素ナトリウム 5.39gのテトラヒドロフラン190ml懸濁液中に、水冷搅拌下、三フッ化ホウ素ーエチルエーチル錯体 23.40mlを満下後、室温で15分間撹拌する。次いで、水冷搅拌下、反応液にR-(-)-N-[2-(3-アミノスルホニルー4-メトキンフェニル)ー1-メチルエチル]-2-(5-フルオロー2-メトキンフェノキン)アセトアミド27.00gでより、15分間加熱湿酸70mlをらに、水冷搅拌下、反応液に10%塩酸70mlをらに、水冷液でアルカリ性とし、反応液中のテトラヒドロフランを減圧留去する。析出結晶を取り

<u>ヒドロキシオクタデカンアミド(前記一般式(1)</u> においてR¹ = C₁ H₃ - 及びR³ O - R³ = C₂ H₁ - O H

CH(CH:)10-であるアミド誘導体)(1-A2) の合成:

① N-(2~ヒドロキシ-3-ヘキサデシロキシプロビル)エタノールアミン(『a)の合

機律装置、海下調斗、温度計及び湿液冷却器を備えた200mは4ツロフラスコにエタノールアミン61.1g(1.0 mol)を入れ、60~70℃に加熱機神しつつ、これにヘキサデシルグリンジルエーテル24.3g(0.082 mol)を45分かけて満下した。満下終了後、更に同条件下で2時間加熱機神し、未反応のエタノールアミンを被圧下に留去(79~81℃/20Torr)した。残渣をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィーで精製することにより、課配化合物(日a)18.4gを得た(収率63%)。尚、得られた化合物の「H-NMRの測定結果は次の通りであった。

剤、防瀉剤、増粘剤、色素、香料等を任意に組み合わせて配合することができる。

化粧料としては、種々の形態、例えば、水/油、油/水型乳化化粧料、クリーム、化粧乳液、化粧水、油性化粧料、口紅、ファンデーション、皮膚洗浄剤、ヘアートニック、整髪剤、養毛剤、育毛剤等の皮膚化粧料とすることができる。

(作用)

前記一般式 (1) で表される本発明のアミド誘導体を含有する皮膚外用剤の作用機構の詳細は完全には解明されていないが、皮膚外用剤として皮膚に適用されることにより、角質細胞間の脂質膜を補強して角層のパリアー機能を改善するものと推致される。

(実施例)

次に、実施例を挙げて本発明を更に詳しく説明 する。

実施例 [

N- (2-ヒドロキシ-3-ヘキサデシロキシ プロピル) ~ N-2-ヒドロキシエチル-12-

R - (-) - N - [2 - (3 - アミノスルホニル-4 - メトキシフェニル) - 1 - メチルエチル 1 - 2 - (5 - フルオロ-2 - メトキシフェノキン) アセトアミド

R-(+)-N-[2-(3-アミノスルホニルー4-メトキシフェニル)-1-メチルエチル
]-2-ブロモアセトアミド1.00g、炭酸カリウム0.45g及び5-フルオロー2-メトキシフェノール0.43gのN、N-ジメチルホルムアミド5 ml 懸濁液を、内温55°で2.5時間 後半する。反応液を水中に注ぎ、析出結晶をろ取後、水洗して淡褐色結晶0.88gを得る。メタノールから再結晶して破点170~171.5°の淡褐色プリズム晶を得る。

元素分析値 C₁₉ H₂₃ F N₂ O₆ S 理論値 C.53.51; H, 5.44; N, 8.57 実験値 C,53.18; H, 5.87; N, 8.69 比旋光度

 $[\alpha]_{D}^{23.1} - 39.3$ (c=1,CH₃CN)

特開平2-306958(6)

実施例2

R-(-)-N-[2-(3-アミノスルホニ ル-4-メトキシフェニル)-1-メチルエチル]-2-(5-フルオロー2-メトキシフェノキ シ)アセトアミド

実施例1で用いたR-(+)-N-[2-(3-アミノスルホニルー4-メトキンフェニル)ー1-メチルエチル]-2-プロモアセトアミドの代わりにR-(-)-N-[2-(3-アミノスルホニルー4-メトキンフェニル)-1-メチルエチル]-2-メチルスルホニルオキシアセトアミドを用い、実施例1と同様の方法により表記化合物を得る。

本品の性状は実施例1で得られた化合物と一致した。

実施例1及び2の方法に準拠し、実施例3及び 4の化合物を得る。

実施例3

比旋光度

 $[\alpha]_{D}^{23.9}$ -25.6° (c=1,MeOH)

発明の効果

この様にして製造される前記一般式(I)で示されるフェノキシアセトアミド誘導体は、降圧剤あるいは排尿困難治療剤として有用な前記一般式(II)で示されるフェノキシエチルアミン誘導体の合成中間体として有用であり、しかもそれ自体降圧剤及び排尿困難治療剤として極めて有用である。

特許出願人 北陸製薬株式会社

(±) -N-[2-(3-アミノスルホニルー 4-メトキシフェニル) -1-メチルエチル] -2-(5-フルオロ-2-メトキシフェノキシ) アセトアミド

性状 無色結晶(NeOH)

融点 173~174.5°

元素分析値 C₁₉ H₂₃ F N₂ O₆ S

理論値 C,53.51; H, 5.44; N, 8.57

実験値 C,53、18; H,5、40; N,6、94

更施例 4

性状 淡赤色針状晶(MeOH)

融点 151~154"

元素分析值 C₂₀ H₂₆ N₂ O₆ S

理論值 C,56,86; H, 6,20; N, 6,63

実験値 C,56.79; H, 6.15; N, 6.61